# This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

## **BEST AVAILABLE IMAGES**

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

## IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

#### 2/7/5

DIALOG(R)File 351:Derwent WPI (c) 2004 Thomson Derwent. All rts. reserv.

002201992

WPI Acc No: 1979-01173B/ 197901

Ion exchange gp.-contg. polyfluorocarbon copolymer prodn. - by reacting copolymer contg. TFE, propylene and glycidyl vinyl ether units with sulphuric acid or metal bisulphate

Patent Assignee: ASAHI GLASS CO LTD (ASAG ) Number of Countries: 001 Number of Patents: 001

Patent Family:

Patent No Kind Date Applicat No Kind Date Week JP 53134088 A 19781122 197901 B

Priority Applications (No Type Date): JP 7748433 A 19770428

Abstract (Basic): JP 53134088 A

Prodn. comprises reacting a fluorocarbon copolymer composed of 40-70 mol. % TFE, 15-45 mol. % propylene and 5-30 mol. % glycidyl vinyl ether and a cpd. of formula HSO3M (where M is H, alkali metal or -NH4), to incorporate -SO3M gp. into side chain of glycidyl gp.

Prod. is crosslinked by adding to 100 pts. wt. a sulphonate fluorocarbon copolymer, 0.1-10 pts. wt. crosslinking agent, and crosslinking at a room temp. to 250 degrees C after being moulded.

The copolymer shows improved chemical-, oxidn.- and heat resistance, and is useful as a membrane in electrolytic industry.

#### 19日本国特許庁

### 公開特許公報

⑪特許出願公開

昭53—134088

⑤Int. Cl.²C 08 F 8/34

識別記号

每日本分類 26(3) F 114 庁内整理番号 6779—45 ⑬公開 昭和53年(1978)11月22日

発明の数 2 審査請求 未請求

(全 6 頁)

②特

顏 昭52-48433

❷出 廟

願 昭52(1977)4月28日

@発 明 者

小嶋宏明

横浜市神奈川区栗田谷62

⑫発 明 者 内野哲也

横浜市港南区笹下町4548-10

切出 願 人 旭硝子株式会社

東京都千代田区丸の内2丁目1

番2号

個代 理 人 弁理士 内田明

外1名

明 ・ 細 書 ・

1, 発明の名称

イオン交換基含有フルオロ共重合体及びその 架機体の製造方法

#### 2. 特許請求の範囲

- 1. 四フッ化エチレン40~70モル务。プロピレン15~45モル务。及びグリンジルピニルエーテル5~30モル务から構成されてなるフルオロ共頂合体に、一般式 HSO<sub>3</sub>M(但し、式中のMは、水素原子、アルカリ金級、又は -NH4を示す)で扱わされる化合物を反応せしめ、グリンジル基側鎖に -80<sub>3</sub>M 基を導入することを特徴とするイオン交換基合有フルオロ共頂合体の製造方法。
- 2. 重合開始時のモノマー混合物のモル比が、 四フッ化エチレン,プロピレン。及びグリシッルビニルエーテルのそれぞれについて 7 5 ~ 9 4 モルダ、5~15 モルダ、1~10 モルダであり、且つチャージモノマーのモル比

を四フッ化エチレン40~70モルダ, ブロビレン15~45モルダ, グリンジルビニルエーテル5~30モルダとして共真合せしめることにより符られるフルオロ共真合体を使用する特許額求の範囲第1項記載の製造方法。

- 3. 重合開始源として過硫酸アンモニウムー酸性亜硫酸ナトリウムの組合せを用いて反応温度50~100℃で四フッ化エチレン、プロピレン、及びグリシジルビニルエーテルを乳化共承合せしめることにより得られるフルオロ共宜合体を使用する特許請求の範囲第1項又は第2項記載の製造方法。
- 4. 重合的始級として過級段フンモニウムーチ オ級段ナトリウムー鉄塩系のレドックス触 を用いて反応温度 0 ~ 5 0 ℃で四フッ化エチ レン, プロピレン, 及びグリシシルビニルエ ーテルを乳化共取合せしめることにより れるフルオロ共重合体を使用する特許額 範囲第1項又は第2項記載の製造方法。
- 5. 共重合反応圧力としてゲージ圧で 5~100

kp / cml を採用する特許請求の範囲第 2 項,第 3 項,又は第 4 項配載の製造方法。

- 6. フルオロ共重合体中のグリンジル基1モルに対して、化合物 H50sM を 0.3 モル以上の割合で反応させる特許請求の範囲第1項記収の... 製造方法。...
- 7. 化合物 HSO<sub>3</sub>M が亜硫酸水素ナトリウム又は カリウムである特許請求の範囲第 1 項記載の 製造方法。
- 8. 化合物 HSO<sub>3</sub>M が亜硫酸水 米 アンモニウムである特許請求の範囲第 1 項記載の製造方法。
- 9. 化合物 HSO<sub>3</sub>M が亜硫酸である特許請求の範 断第1項記載の製造方法。
- 10. フルオロ共取合体と化合物 HSO<sub>5</sub>M とを溶液 状態で触媒存在下に 3 0~1 5 0 C の温度で 反応させる特許請求の 紀囲第 1 項記載の製造 方法。
- 11. 触媒として第4級アンモニウム塩を使用する特許請求の範囲第10項記載の製造方法。12. スルホン化されたフルオロ共重合体100

の向上が要求されてきており、例えばアルカリの協解工業などにおける隔膜材として優れた耐難品性、抗酸化性、耐熱性を有するものが必要とされている。また、粒状のイオン交換体としても、有敏物などの付着による性能の低下を敵化剤により処理再生する方法がとられ、前記の如き化学的安定性が要求されている。

特別的53-134088(2) 重量部に対し、架構剤 0.1~10重量部を加え、成形後、室温~250℃の温度で架構することを特徴とする架構体の製造方法。

13. 架橋剤が第三級アミン又はその塩である特許請求の範囲第12項記載の製造方法。

- 14. 架態 刻が第三級 アミン又は その塩と分子内に 1 個以上の -OH 芸を含有するヒドロキン化合物との組合せである特許請求の範囲第 1 2 項記載の製造方法。
- 15. 架協剤が芳香族ポリアミン又はその塩である特許請求の範囲第 1 2 項記数の製造方法。
  3. 発明の詳細な説明

本発明は、イオン交換基含有フルオロ共取合体及びその架機体の製造方法に関し、更に詳しく 目えば、特定フルオロ共取合体とスルホン酸 類との反応により 側鎖に -80 sM 基からなるイオン交換基を導入することを特徴とするイオン交換基含有フルオロ共取合体の製造方法に関するものである。

イオン交換体は、最近特にその化学的安定性

かくして、本発明は、前記知見に慈いて完成されたものであり、四フッ化エチレン40~70モルラ、プロピレン15~45モルラ、及びグリンジルピニルエーテル5~30モルラから構成されてなるフルオロ共東合体に、一般式H803M(但し、式中のMは、水素原子、アルカリ金嶌、又は一NH4を示す)で表わされる化合物を反応せしめ、グリンジル基側級に-803M基を導入することを特徴とするイオン交換基合有フルオロ共東合体の製造方法を新規に提供するものである。

本発明において、原料のフルオロ共産合体は、 特顧昭 5 1 - 1 5 0 3 6 0 号明細書 などに記載 されている方法などにより容易に製造され得る ものであり、四フツ化エチレン40~70モル 第、ブロピレン15~45モル系、及びグリン ジルピニルエーテル5~30モル系から溶成さ れてなる共産合体が採用される。iii して、グリン かんてないないでありに少な過 をあ合には、目的とするイオン交換体として のイオン交換容量が不充分となり、また余りに 多過ぎる含有量の場合には、耐熱性、耐薬品性、 抗酸化性などに対して不利となると共に、原料 コストが高くなり好ましくない。四フッ化エチ レン及びブロピレンの含有量については、耐熱 性、耐薬品性、その他入手の容易性などから前 記範囲を選定するのが望ましい。

も良く、乳化食合においては多弗素化あるいは 多弗索化塩器化アルキル系の分散剤などが好ま しく採用され得る。而して、かゝる懸濁重合や 乳化重合においては、塩素化炭化水素、液状炭 化水米。トリクロロトリフルオロエタン。第3 級プタノールの如き分散安定剤。反応促進剤そ の他が適宜採用可能である。更に、過酸化物、 アン化合物、過硫酸塩の如き重合開始剤の採用 が可能であるとともに、コパルト-60 からの 7般の如きを離性放射線照射によって共竄合反 応を行なつても良い。水性媒体中での貮合の場 合、例えば50~100で程度の温度で5~ 200㎏/ al 程度、特に5~100㎏/ al の圧 力で実施可能である。又、レドックス采開始剤 などにより-20℃~+50℃程度の低温度の 採用も可能である。尚、共重合反応は、回分式。 半連続式。又は連続式など適宜操作によつて実 施され待るものであり、目的あるいは採用する な合方式などに応じて、 額々の 政合条件、 政合 操作,重合装置などを適宜選定するのが超まし

して、原料フルオロ共頂合体の分子最については、 膜材とした場合などの機械的強度などの観点から通常 3 万程度以上とするのが領ましく、

特開 图53-134088(3)

また製駅時などにおける成形加工性及びイオン 交換体としての各種物性の両面を同時に満足す るためには、あまり高すぎてもいけない。例え

ば、5~15万程度の分子量を有するフルオロ 共重合体を採用するのが譲ましい。

50

本発明においては、前記の如き特定フルオロ 共 賞 合体が、一般式 HSO<sub>3</sub>M (但し、式中の M は、 水素原子。アルカリ金属。又は-NH。を示す)で 表わされるスルホン酸類と反応せしめられる。 スルホン酸類としては、H280g, NaH80g, KH80s . NH4H80s などが例示され、好ましくは M がアルカリ金属である NaH8Os 、 KH8Os など. が採用される。特定スルホン酸類の使用量は、 原料フルオロ共重合体のグリシジルビニルエー テル合有量、目的とするイオン交換体のイオン 交換容量などに応じて好適範囲が選定され得る が、通常は所疑値よりも過剰量で採用される。 一般的には、フルオロ共重合体中のグリシジル 越1モルに対して、スルホン酸鎖を 0.3 モル以 上、好ましくは 0.5~5モル程度の割合で反応 させるのが築ましい。

フルオロ共譲合体とスルホン酸類との反応は、 概々の手段。操作。条件、装置などで実施され 得るが、可及的に均一な反応が行なわれるよう

. 3

而して、フルオロ共重合体とスルホン酸類の 反応は、通常30~150℃、好ましくは50~100℃程度の温度で容易に進行し、1~ 48時間、好ましくは3~12時間程度の反応

いことは勿論である。

なく、望ましくは後述の架橋反応の容易性などを考慮して、グリシジル基の一部を残留させて おいてもよい。かくして得られるスルホン化フ ルオロ共真合体は、目的に応じて粒状物。 膜状物などに成形加工され得る。

 時間で充分である。反応温度が余りに高すぎる 場合には、グリンジルビニルエーテル側鎖の切 断および架機反応が生するなどの難点が生じ、

特開 昭53-134088(4)

められる。その他、本発明方法においては、 1、1、2 - トリクロロトリフルオロエタンなどの 不活性媒体中でも反応せしめ得る。スルホン化 されたポリマーは反応終了後、水又はポリマー の賃溶媒を溶媒に加えることにより析出し、洗 浄、乾燥される。

M 銀に変えることが出来る。
OCH 2 CH - CH 2 SO 3 M
OR
からるスルホン化反応は、フルオロ共取合体中
のグリンジル基全量について行なわれる必要は

いても硬化可能であり、硬化速度が大きく且つ交叉結合の熱安定性に優れた硬化物を与え得るものである。

例えば、第三級アミン類としては、ペンジル ジメチルアミン, ローメチルペンジルジメチル アミン、 ジメチルアミノメチルフェノール、 リス(ジメチルアミノメチル)フエノール。ジ エチルアミノプロピルアミン。ドーアミノエチ ルピペラジン。エチルメチルイミダゾール。ト リエチレンジアミン。 N. M - ビス(アルキル) ピペラジン、 414ートリメチレンジピリジン。 2,3-ピス(2-ピリジル)-5,6-ジヒドロ ビラジン, N - エチルモルホリン, 1,8 - ジア ザービシクロ(あもり)ウンデセン-7及びそ の塩などが挙げられる。また、かりる第三級ア ミン類と組合せて用いられるヒドロキシ化合物 としては、オクタノール、シクロヘキサノール。 フエノール, エチレングリコール, プロピレン グリコール, ポリエチレングリコール, ポリブ ロビレングリコール, ヒドロキノン, カテコー

特別四53-134088(5)

ル, レゾルシノール, 22-ビス(4-ヒドロ ·キシブエニル·) ブロパン ( ヒスフェノール A ) , 1.3.5 - トリヒドロキシベンセン, ジヒドロキ シナフタレン。 44-ジヒドロキシジフェニル, 4.4ージヒドロキシスチルペン。2.2-ビス(4 ニ ヒドロキシスエニル ) プタン( ヒスフェノー ル.B ]。 2.4 - ジヒドロキシペンソフェノン... 2.4 - ジヒドロキシ安息香酸、 4.4' - ジヒドロ キシジフエニルスルホン。 2 - メチルレゾルシ ノール。トリメチロールアリルオキシフェノー ル。トリス( 4. - ヒドロキシフェニル ) メタン などがある。また上記以外の架が削、例えば芳 香族ポリアミン等も交叉結合の化学的な安定性 がやゝ劣るが同根に用いられ得る。好ましい芳 香灰ポリアミンとしては、キシリレンジアミン. メタフエニレンジアミン。 ジアミノジフェニル メタン。ジアミノジフエニルスルホンなどがあ る。更に脂環族,複素環族ポリアミンとして、 メンタンジアミン, ピスアミノプロピルテトラ オキサスピロウンデセンなども使用可能である。

陽極室に塩化アルカリ水溶液を供給して電解し、 陰極室から水酸化アルカリを得る所謂二室型糖 の遅転が可能である。又、粒状イオン交換樹脂 として、元填塔等による汎用イオン交換装置に 用いることも可能である。

水に、本発明の実施例について、更に具体的に関明するが、からる説明によつて本発明が限定されるものでないことは勿論である。尚、以下の実施例にかけるイオン交換容量は、次の場合の実施のようにして求めた。即ち、日型の陽イオン交換倒距を、1mの HCl 中で60℃、5時間放力に次かで表がでした。その後、この日型の膜0.5%でで充分洗浄した。その後、この日型の膜0.5%でで、0.1 mの NaOH の最を0.1 mの HCl で逆滴定することにより求めるものである。

参考例 1 (原料フルオロ共重合体の合成) 1 んの健拌機付オートクレーブに、脱酸紫水 以上の様にして、イオン交換若含有フルオロ共該合体が円滑有利に得られる。イオン交換体の使用目的などに応じまれば出て、2、5~4 ミリ当世/グラムー乾燥樹脂の範囲から選定される。

5 0 0 9 , 第 3 級 ブタノール 6 0 9 , パーフルオロオクタン酸 アンモニウム 2.9 8 。 過硫酸 アンモニウム 1.5 9 , チオ硫酸ナトリウム 0.4 9 , 硫酸 第 1 鉄 0.3 9 を 仕込む。 更 に、 水酸 化ナトリウム 0.1 5 9 を 加 えて 水相 の 凹を 9.5 に 調節する。 オートクレーブ内を N2 優換 6 、 グリシジルビニルエー・テル (以下、 0 V B) 3.6 9 (0.0 3 6 モル)。 プロピレン (以下、 P) 2.6 9 (0.0 6 3 モル)。 及び四フン化エチレン(以下、 4 F) 8 0 9 (0.8 0 モル)を自動 圧により 仕込む。

次に、300 rpm で批拌を開始し、オートクレープ内の温度を35℃に料温する。反応が開始して圧力が下りはじめたち、25㎏/cmlの一定圧になるように、4 F/P/GVE が55 ケージして8時間反応を続ける。反応終了後未反応モノマーをパージしラテックスを抜出し、1% CaCl2 水溶液で凝集後、洗浄、乾燥し、90.29の共宜合体を得た。

`特開昭53-134088(6)

得られた共重合体は、NMR による分析から
4 F/F/GVE がモル比で 5 6/2 6/1 8
の組成を有する共 重合体であり、またこの共竄 合体の数平均分子量は 8.8 万であつた。

奥施例1

- 参考例 1. で待られた 4 F - P - GVE 共重合体 8 2. 6 9 を 5 0 0 .9 のテトラヒドロフランに 密解し、 微粉状の NaHSO<sub>3</sub> 1 5 9 及びトリエチルペンジルアンモニウムクロリド 0. 3 4 9 と水 1 0 9 とからなる溶液を加える。 7 0 ℃ で 8 時間反応せしめた後、 反応液に 1 0 0 9 の水を加え、 析出した共重合体を充分に 水洗し、 乾燥する。 その 結果、-9 2. 1 9 の スルホン 化共重合体 が 得られ、 NaHSO<sub>3</sub> の 反応 率 は 約 6 0 多 で あつた。

かくして得られるスルホン化共乗合体 1 0 0 重量部に対し、かにドロキノン1 重量部及びトリス(ジメチルアミノメチル)フェノール1 重量 部をロールで配合後、プレス又はカレンダーロールにより成膜し、更に 1 6 0 ℃で 2 時間架橋 せしめる。 得られた厚み 0.3 mm の 難は、 引張強 度 1 2 1 kg / cd, 伸び 1 8 3 % で あつた。

而して、かゝる族のイオン交換容量は、1.8 ミリ当放/グラム-乾燥樹脂であり、また厚み0.3 mmの膜についての5 N塩化ナトリウム水溶液中における比低導度は3.2×10<sup>-8</sup>Ω<sup>-1</sup>cm<sup>-1</sup>であり、輸率は0.88であつた。更に、この膜を205%を205%を中100℃で3日間処理後においても、腹強度及びイオン交換容量に変化は見られなかつた。同様に、105過酸化水素水中90℃で3日間処理後もイオン交換容量に変化はなかつた。

代理人 内 町 明代理人 萩 原 亮 一